

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES
PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum
Internationales Büro(43) Internationales Veröffentlichungsdatum
25. November 2004 (25.11.2004)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer
WO 2004/100981 A1(51) Internationale Patentklassifikation⁷: A61K 38/46,
38/48, 31/122, 31/198, 31/715, 31/716, 31/717, 31/718,
31/721, 31/722, 31/732, 31/733, 31/07, 31/355, 31/375

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2004/005213

(22) Internationales Anmeldedatum:
14. Mai 2004 (14.05.2004)

(25) Einreichungssprache: Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache: Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:
103 21 725.8 14. Mai 2003 (14.05.2003) DE(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von
US): MUCOS PHARMA GMBH & CO. [DE/DE]; Mal-
venweg 2, 82538 Geretsried (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): MILLER, Winfried
[DE/DE]; Immenstädter Strasse 77 A, 87435 Kempten
(DE).(74) Anwalt: BEETZ & PARTNER; Steinsdorfstrasse 10,
80538 München (DE).(81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für
jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL,
AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH,
CN, CO, CR, CU, CZ, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI,
GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE,
KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD,
MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG,
PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM,
TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM,
ZW.(84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für
jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW,
GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG,
ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU,
TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK,
EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT,
RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA,
GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden
Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen
eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Ab-
kürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Co-
des and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der
PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: ONE OR SEVERAL ENZYME-CONTAINING COMPOUNDS, DIETETIC FOOD PRODUCTS AND DRUGS PRO-
DUCED FROM SAID COMPOUNDS AND THE USE THEREFOR FOR MEDICAL PURPOSES(54) Bezeichnung: ENZYMHALTIGE ZUSAMMENSETZUNGEN, DARAUS HERGESTELLTE DIÄTETISCHE LEBENSMIT-
TEL UND ARZNEIMITTEL UND IHRE VERWENDUNG FÜR MEDIZINISCHE ZWECKE(57) Abstract: The invention relates to one or several enzyme-containing compounds, i.e. to one or several hydrolyses and to one
or several antioxidants which are selected from ubiquinones, carotinoides and antioxidative vitamins. The inventive compounds are
used in the form of components for producing food products or drugs which are used, inter alia as dietetic food supplements, in
particular for a supplementary dietetic regime and for treating immune system disorders.(57) Zusammenfassung: Die enzymhaltigen Zusammensetzungen enthalten eine oder mehrere Hydrolasen und ein oder mehrere
Antioxidantien, die unter antioxidativ wirkenden Vitaminen, Carotinoiden, selenhaltigen Substanzen, Ubichinoinen ausgewählt wer-
den. Die Zusammensetzungen sind Bestandteil von Lebensmitteln oder Arzneimittel, die unter anderem Verwendung finden zur
diätetischen Nahrungsergänzung, insbesondere für die ergänzende bilanzierte Diät, und zur Behandlung von Dysregulationen des
Immunsystems.

**"Enzymhaltige Zusammensetzungen,
daraus hergestellte diätetische Lebensmittel und Arzneimittel und
ihre Verwendung für medizinische Zwecke"**

5 Die vorliegende Erfindung betrifft das Gebiet der enzymhaltigen Zusammensetzungen sowie der Lebensmittel, insbesondere diätetische Nahrungsergänzungsmittel, die unter anderem als ergänzende bilanzierte Diät verwendet werden, und der Arzneimittel, die diese enzymhaltigen Zusammensetzungen enthalten oder aus diesen enzymhaltigen Zusammensetzungen bestehen. Sie betrifft genauer enzymhaltige
10 Zusammensetzungen, Lebensmittel und Arzneimittel, die Hydrolasen und weitere medizinisch wirksame Bestandteile enthalten, und ihre Verwendung u.a. bei allen Erkrankungen, die sich aus einer Dysregulation des Immunsystems, sowohl durch innere als auch äußere Einflüsse, ergeben.
15

Im Sinn der vorliegenden Erfindung wird unter bilanzierter und ergänzender bilanzierter Diät ein Lebensmittel verstanden, das von Patienten unter ärztlicher Aufsicht aus bestimmten medizinischen Zwecken
20 zur Behandlung von Erkrankungen genommen wird.

Nahrungsergänzungsmittel sind Lebensmittel, die in Form von Tabletten, Kapseln oder als Pulver angeboten werden. Sie dienen dazu, die Nahrung mit bestimmten Substanzen, wie zum Beispiel Vitaminen,
25 Mineralstoffen, Spurenelementen und Ballaststoffen zu ergänzen. Für diesen Zweck sind diese Substanzen in der Regel in einer erhöhten Konzentration enthalten. Unter diätetischen Nahrungsergänzungsmitteln sind Produkte zu verstehen, die selbst nur einen geringen durchschnittlichen Brennwert und Nährwert haben und daher auch im
30 Rahmen von Diäten eingenommen werden können.

Nahrungsergänzungsmittel unterstützen gesunde Menschen bei der Verbesserung ihrer Ernährung, die beispielsweise wegen ihres Lebensrhythmus nicht die Möglichkeit haben oder die Zeit finden, tagtäglich

alle benötigten Nährstoffe in genügendem Ausmaß mit normaler Nahrung sich zu nehmen.

5 Mit Nahrungsergänzungsmitteln können aber auch Mangelzustände ausgeglichen werden, die durch eine Erkrankung oder die Behandlung einer Erkrankung hervorgerufen werden. Durch den gezielten Ausgleich eines Mangels an essentiellen Mikronährstoffen und/oder pro-
tektiv wirksamen Nahrungsbestandteilen mit (z.B. diätetischen) Nah-
10 rungsergänzungsmitteln, der bei verschiedenen Erkrankungen häufig mit normaler Nahrung nicht mehr möglich ist, können das Therapieer-
gebnis und die Lebensqualität des Patienten verbessert werden. Nah-
rungsergänzungsmittel vermögen also allgemein den Gesundheitszu-
stand der Anwender zu verbessern und bei erkrankten Menschen ins-
besondere den Krankheitsverlauf und den Behandlungserfolg positiv
15 zu beeinflussen.

Nahrungsergänzungsmittel stellen im allgemeinen keine Arzneimittel dar. Sie können aber in Abhängigkeit vom Anwendungsgebiet, den ge-
wählten Inhaltsstoffen und deren Dosierung auch Arzneimittel sein.

20

Die Erfindung betrifft spezielle Zusammensetzungen, die die für die Nahrungsergänzung vorgesehenen wirksamen Bestandteile enthalten, und die daraus erhältlichen Lebensmittel und Arzneimittel, die zusätz-
lich Hilfsstoffe, beispielsweise für die galenische Formulierung, enthal-
25 ten können. Mit diesen Zusammensetzungen, Lebensmitteln oder Arzneimitteln wird die Versorgung gesunder und erkrankter Menschen mit essentiellen Nährstoffen verbessert, während im Fall von erkrankten Menschen zusätzlich der Erfolg einer therapeutischen Behandlung gesteigert wird.

30

Enzymhaltige Präparate sind im Stand der Technik bekannt. WOBEMUGOS® enthält Trypsin, Chymotrypsin, Papain und Thymusextrakt. Es wird unter anderem bei der unterstützenden Langzeitbehandlung bei bösartigen Tumoren verwendet. Wobenzym® enthält ein Gemisch

aus tierischen Enzymen von Pankreas und pflanzlichen Enzymen aus *Ananas comosus* und *Caica papaya* sowie Rutosid. Es findet Verwendung bei der unterstützenden Behandlung von Entzündungen und Gefäßerkrankungen.

5

Ausgehend von diesem Stand der Technik ist es Aufgabe der vorliegenden Erfindung, Zusammensetzungen, Lebensmittel und Arzneimittel mit veränderter chemischer Zusammensetzung anzugeben, die eine verbesserte Wirksamkeit als gesundheitsfördernde Lebensmittel, beispielsweise in Form von Nahrungsergänzungsmitteln, und als Arzneimittel auf medizinischem Gebiet haben und für neue Verwendungen bzw. Indikationen brauchbar sind.

Nach einem ersten Aspekt betrifft die Erfindung Zusammensetzungen, die eine oder mehrere Hydrolasen und ein oder mehrere Antioxidantien, die unter antioxidativ wirkenden Vitaminen, Carotinoiden, selenhaltigen Substanzen, Ubichinonen ausgewählt sind, enthalten.

Hydrolasen sind Enzyme, die Ester-, Ether-, Peptid-, Glykosidbindungen etc. hydrolytisch spalten. Hierzu gehören die Esterasen, Phosphatasen, Glykosidasen und die Proteasen, die erfindungsgemäß verwendet werden können. Neben den natürlich vorkommenden und aus Naturprodukten gewonnenen Hydrolasen können auch Hydrolasen verwendet werden, die künstlich, z.B. gentechnisch, erzeugt werden. Die industrielle Gewinnung von Hydrolasen kann aus Pflanzen, tierischen Organen, Bakterien (Proteasen z.B. aus *Brevibacterium linens*) und Pilzen erfolgen. Die gentechnische Gewinnung erfolgt mittels Bakterien oder anderer Mikroorganismen. Die Hydrolasen können einzeln oder in einer Kombination aus mehreren Hydrolasen verwendet werden. Beispiele für erfindungsgemäß verwendbare Hydrolasen werden weiter unten angegeben.

Antioxidantien verhindern oder verzögern bereits in geringer Konzentration die oxidative Zerstörung von Wirkstoffen. Im menschlichen Kör-

per schützen sie vor Zellschädigungen und haben anticarcinogene Wirkung. Die Antioxidantien können einzeln oder in einer Kombination aus mehreren Antioxidantien verwendet werden. Beispiele für erfindungsgemäß verwendbare Antioxidantien aus den Klassen der antioxidativ wirkenden Vitamine, Carotinoide, selenhaltigen Substanzen, Ubichinone werden weiter unten angegeben.

Durch die Kombination einer oder mehrerer Hydrolasen mit einem oder mehreren Antioxidantien werden Zusammensetzungen erhalten, die eine über die Wirkung der Einzelsubstanzen hinausgehende erhöhte gesundheitsfördernde Wirkung sowohl auf gesunde als auch auf erkrankte Menschen haben, insbesondere auf Menschen, die an einer Dysregulation des Immunsystems leiden. Hierunter sind unter anderem eine chronische oder akute Immunschwäche, eine Beeinträchtigung der körpereigenen Abwehrkräfte, entzündlich-rheumatische Erkrankungen und alle sonstigen entzündlichen, immunologischen und Tumorerkrankungen zu verstehen. Für die Behandlung kann die Zusammensetzung in Form eines diätetischen Lebensmittels für die ergänzende bilanzierte Diät eingesetzt werden. Durch die verbesserte Ernährung wird die Gesundheit erkrankter Menschen gestärkt. Bei den erkrankten Menschen kann es sich um Rheumapatienten oder immungeschwächte Menschen und insbesondere um Tumorpatienten handeln, die sich einer Therapie unterziehen, die der Bekämpfung des Tumors dient. Bei dieser Therapie kann es sich um einen operativen Eingriff, eine Chemotherapie und/oder eine Strahlentherapie handeln, in deren Verlauf die Patienten einen erhöhten Bedarf an essentiellen Mikronährstoffen und protektiv wirkenden Nahrungsbestandteilen haben.

Unter essentiellen Mikronährstoffen werden hier die erfindungsgemäß verwendeten Antioxidantien, wie Vitamine, Carotinoide, selenhaltige Substanzen, Ubichinone, verstanden, soweit sie über entsprechende antioxidative Wirkungen verfügen. Unter protektiv wirkenden Nahrungsbestandteilen sind u.a. die erfindungsgemäß verwendeten Hydro-

lasen, wie pflanzliche und tierische Proteasen, zu verstehen. Der erhöhte Bedarf an diesen Stoffen wird durch die erfindungsgemäßen Zusammensetzungen, Lebensmittel und Arzneimittel gedeckt.

- 5 Die obigen erfindungsgemäßen Zusammensetzungen können zusätzlich ein oder mehrere Polyphenole, ein oder mehrere Flavonoide und/oder eine oder mehrere flavonoidhaltige Substanzen enthalten.

10 Die oben aufgeführten erfindungsgemäßen Zusammensetzungen können außerdem eine oder mehrere Aminosäuren und/oder ein oder mehrere Polysaccharide enthalten.

Nach einem zweiten Aspekt betrifft die Erfindung Zusammensetzungen, die eine oder mehrere Hydrolasen und eine oder mehrere Aminosäuren enthalten. Auch diese Zusammensetzungen weisen vorteilhafte immunmodulatorische Eigenschaften auf.

Nach einem dritten Aspekt betrifft die Erfindung Zusammensetzungen, die eine oder mehrere Hydrolasen und ein oder mehrere Polysaccharide enthalten, die ebenso wie die Zusammensetzungen aus Hydrolasen und Aminosäuren unter anderem zur Verbesserung des Gesundheitszustands, insbesondere der Verbesserung des Immunstatus, in Form von Lebensmitteln oder Arzneimitteln verabreicht werden können. In beiden Fällen wurde überraschend festgestellt, dass diese vorteilhaften Eigenschaften auch ohne die Gegenwart von Antioxidantien erzielt werden können.

Nach einem weiteren erfindungsgemäßen Gegenstand werden Zusammensetzungen bereitgestellt, die Hydrolasen in Kombination mit Aminosäuren und Polysacchariden enthalten.

Nach einem vierten Aspekt betrifft die Erfindung auch die Zusammensetzungen, die ausschließlich Hydrolasen als wirksame Bestandteile

enthalten und gegebenenfalls mit pharmazeutisch akzeptablen oder in Lebensmitteln zugelassenen Hilfsstoffen kombiniert sind.

Gegenstand der Erfindung sind demnach die Zusammensetzungen (I) bis (X), die die folgenden wirksamen Bestandteile enthalten oder daraus bestehen:

- (I) Hydrolasen + Antioxidantien, nämlich Vitamine und/oder Carotinoide und/oder selenhaltige Substanzen und/oder Ubichinone;
- 10 (II) Zusammensetzung (I) + Polyphenole und/oder Flavonoide und/oder flavonoidhaltige Substanzen;
- (III) Zusammensetzung (I) oder (II) + Aminosäuren und/oder Polysaccharide;
- (IV) Hydrolasen + Aminosäuren;
- 15 (V) Hydrolasen + Polysaccharide;
- (VI) Zusammensetzung (IV) + Polysaccharide;
- (VII) Zusammensetzung (IV) + Polyphenole und/oder Flavonoide und/oder flavonoidhaltige Substanzen;
- (VIII) Zusammensetzung (V) + Polyphenole und/oder Flavonoide und/oder flavonoidhaltige Substanzen;
- 20 (IX) Zusammensetzung (VI) + Polyphenole und/oder Flavonoide und/oder flavonoidhaltige Substanzen,
- (X) Hydrolasen,

25 wobei die obige Angaben, wie z.B. „Aminosäuren“, als Angaben von Stoffklassen zu verstehen sind, aus denen ein oder mehrere Vertreter in den erfindungsgemäßen Zusammensetzungen enthalten sein können. „Aminosäuren“ bedeutet demnach „eine oder mehrere Aminosäuren“, beispielsweise „L-Arginin“ oder „L-Arginin + L-Cystein“ etc., und
30 gleiches gilt für alle anderen angegebenen Stoffklassen.

Bei den Hydrolasen handelt es sich vorzugsweise um pflanzliche Proteasen und/oder tierische Proteasen, die aus natürlichen Produkten

gewonnen werden, die Naturprodukte selbst darstellen oder synthetisch oder gentechnisch erzeugt werden.

Die pflanzlichen Proteasen bestehen vorzugsweise aus reinem Bromelain, Ananasextrakten, reinem Papain und Papaya-Extrakten. Sie werden einzeln oder in Kombination verwendet. Bromelain besteht aus mehreren proteolytisch wirkenden Enzymen, genauer Endopeptidasen, die sowohl in reifer als auch unreifer Ananas (*Ananas comosus*) vorkommen und aus den Stielen der Fruchtstände gewonnen werden.

Bromelain hat u.a. eine entzündungshemmende Wirkung. Papain ist eine Proteinase, die aus dem Milchsaft unreifer Papaya-Früchte gewonnen wird. Papain und Bromelain können besonders bevorzugt in Kombination verwendet werden. Die Enzyme können in reiner Form oder in Form von Pflanzenextrakten, soweit diese die pflanzlichen Proteasen enthalten, u.a. in Form von Ananasextrakten und Papayaextrakten, verwendet werden. Ebenfalls bevorzugt ist die Verwendung von Ficin, das aus Feigen gewonnen wird, oder von Feigenextrakten, bei dem es sich wie bei Papain und Bromelain um eine Cystein-Proteinase handelt.

Die erfindungsgemäß verwendeten tierischen Proteinasen bestehen vorzugsweise aus Trypsin und/oder Chymotrypsin und/oder Pepsin (Peptidyl-peptidhydrolase). Trypsin wird beispielsweise aus dem sauren Pankreassaft von Schweinen durch fraktionierte Fällung im wässrigen Milieu sowie durch Aktivierung des Trypsinogens im leicht alkalischen pH-Bereich gewonnen. Dabei entsteht ein Gemisch aus α -, β - und γ -Trypsin, welches Peptid-, Amid- und Esterbindungen hydrolysieren kann, wenn die basischen Aminosäuren Arginin und Lysin an diesen Bindungen beteiligt sind. Chymotrypsin wird aus dem sauren Pankreassaft von Rindern durch Extraktion in wässrigem Milieu und anschließende fraktionierte Fällung hergestellt. In leicht alkalischem Milieu wird Chymotrypsin in die aktive Form übergeführt. Durch weitere technische Aufbereitungsschritte (Ultrafiltration, chromatographische Aufreinigung) wird Chymotrypsin in kristalliner Form gewonnen

und kann so verwendet werden. Das gewonnene Gemisch aus Chymotrypsin A und B hydrolysiert Peptid-, Amid- und Esterbindungen, wenn die aromatischen Aminosäuren Tyrosin, Phenylalanin und Tryptophan sowie Leucin, Methionin und Glutaminsäure an diesen Bindungen beteiligt sind. Pepsin spaltet als proteolytisches Enzym auch zirkulierende Immunglobuline vom Typ IgG, so dass das IgG-Molekül in ein Fc- und in ein bivalentes F(ab)2-Fragment zerfällt.

Bromelain hat eine starke antiödematöse Wirkung und kann dadurch Schwellungen schneller beseitigen als andere Proteasen. Trypsin ist ebenfalls antiödematös wirksam. Trypsin und Chymotrypsin haben einen großen Einfluss auf die Blutgerinnung und damit auf die Fließeigenschaften des Blutes. Mit der Kombination aus Papain und Trypsin kann eine besonders starke C1Q-Bindungsreduktion (Komplementbereich des Immunsystems) erreicht werden. Die beiden Proteasen verändern diesen Bindungsbereich so, dass keine Bindung erfolgen kann. Endzündungsreaktionen werden dadurch gehemmt.

Bromelain und Papain sind potente Spalter von Immunkomplexverbindungen, die als Marker für ein dysreguliertes Immunsystem gelten. Vor allem bei Autoimmunerkrankungen und bei onkologischen Erkrankungen (Krebs) werden immer wieder hohe Immunkomplekonzentrationen gemessen. Deren Beseitigung ist die Voraussetzung für eine ungestörte Aktivität der Makrophagen.

Alle Proteasen wirken auf die Expression von so genannten Zelloberflächen-Adhäsionsmolekülen. Über diese Adhäsionsmoleküle findet u. a. die Kommunikation zwischen Zellen statt. Die Modulation der Adhäsionsmoleküle wird durch die Kombination von Proteasen deutlich verbessert.

Die Gabe von Enzymeinzelpreparaten (z.B. Bromelain, allein) hat bei weitem nicht den therapeutischen Erfolg wie die Gabe von Enzymkombinationen. Bei der Kombination von Bromelain mit Trypsin konnte ei-

ne überadditive Wirkung bezüglich der Reduktion des Entzündungs-
geschehens festgestellt werden. Dies zeigt sich in einer deutlich kürzeren
Heilungsphase bei Verwendung von Enzymkombinationen als es bei
Monoenzympräparaten der Fall ist.

5

Durch die Kombination von pflanzlichen mit tierischen Proteasen wer-
den ruhende Monozyten und NK-Zellen aktiviert, wodurch das Im-
munsystem stimuliert wird. Andererseits werden durch die erfin-
dungsgemäßen Enzymkombinationen überstimulierte, überaktivierte
10 Immunzellen herunterreguliert.

15

Diese Wirkungen sind besonders ausgeprägt, wenn die Proteasen mit
Antioxidantien, insbesondere selenhaltigen Substanzen und vor allem
Natriumselenit, flavonoidhaltigen Substanzen etc., Aminosäuren und
gegebenenfalls Polysacchariden kombiniert werden.

20

Beispiele für erfindungsgemäß bevorzugte Zusammensetzungen (X)
sind Zusammensetzungen, die aus Bromelain und/oder Papain
und/oder Trypsin und/oder Chymotrypsin bestehen, ohne sonstige
Wirkstoffe, ggf. in Kombination mit pharmazeutisch akzeptablen oder
in Lebensmitteln zugelassenen Hilfsstoffen, wie Bromelain + Papain +
Trypsin + Chymotrypsin.

25

Beispiele für sonstige erfindungsgemäß verwendbare Hydrolasen sind:
 α -Amylase, β -Amylase, α -D-Galactosidase, Glucoamylase, Lipasen,
Proteinasen, Tannasen, Invertase, Lysozym, Pullulanase, Thioglucosi-
dase, Lactase, Pektinolasen, α -L-Rhamnosidase, die einzeln oder in
Form von Gemischen, auch mit den obigen pflanzlichen und tierischen
30 Proteasen, eingesetzt werden können.

Die Hydrolasen können über einen weiten Konzentrationsbereich ein-
gesetzt werden. Die Untergrenze entspricht der Konzentration, unter-
halb derer sich der gewünschte gesundheitliche bzw. therapeutische

Effekt nicht mehr einstellt. Die Obergrenze kann als die Konzentration definiert werden, ab dem sich keine Steigerung der Wirksamkeit mehr ergibt und somit nur die Gestehungskosten des Produkts steigen.

- 5 Die Hydrolasen, wie Bromelain und Papain, werden vorzugsweise in einer Gesamtkonzentration von 20 bis 60 Gew.-%, noch besser 30 bis 50 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmenge an wirksamen Bestandteilen in der Zusammensetzung, verwendet. Wenn die Zusammensetzung zwei oder mehr als zwei Hydrolasen enthält, werden diese vorteilhaft in
10 ähnlich großen Mengen verwendet, z.B. 25 Gew.-% (oder 15 Gew.-%) Papain und 25 Gew.-% (oder 15 Gew.-%) Bromelain. Es ist aber auch möglich, daß die Hydrolasen in unterschiedlichen Konzentrationen verwendet werden, wie 15 Gew.-% tierische Protease(n) und 35 Gew.-% pflanzliche Protease(n) und umgekehrt, oder 15 Gew.-% einer ersten
15 pflanzlichen Protease, wie Bromelain, und 35 Gew.-% einer zweiten pflanzlichen Protease, wie Papain, oder umgekehrt.

Nach einer bevorzugten erfindungsgemäßen Ausführungsform bestehen die Antioxidantien aus Vitaminen, die unter Vitamin A, C und E
20 und den in Lebensmitteln und Arzneimitteln verwendbaren Estern von Vitamin A und E ausgewählt sind. Beispiele für derartige Ester sind die Acetate, die Aspartate und die Tartrate.

Unterstützend können Vitamin K, Vitamin B1 (Thiamin), B2 (Riboflavin), B6 (Pyridoxin), B12 (Cyano-Cobalamin), Niacin, Panthotensäure,
25 Biotin, Folsäure, Myo-Inosit verwendet werden, die selbst aber nicht antioxidativ wirken. Die Vitamine aus der B-Gruppe haben durchweg Coenzymfunktion, so dass ihre orale Gabe, insbesondere in Kombination mit Aminosäuren und/oder Polysacchariden, physiologisch vorteilhaft ist.
30

Die Vitamine werden in der erfindungsgemäßen Zusammensetzung einzeln oder im Gemisch verwendet. Ihr Gesamtkonzentration liegt beispielsweise im Bereich von 30 bis 60 Gew.-%, noch besser 40 bis 50

Gew.-%, bezogen auf die wirksamen Bestandteile der Zusammensetzung, sofern keine anderen Antioxidantien verwendet werden. Wenn andere Antioxidantien enthalten sind, können die antioxidativ wirkenden Vitamine in geringerer Konzentration eingesetzt werden.

5

Antioxidative Wirkung zeigen auch die Carotinoide, bei denen es sich um sekundäre Pflanzenstoffe handelt, wie Lycopin, ein gelbroter Pflanzenfarbstoff mit Polyen-Struktur, der in Hagebutte, Tomaten und anderen Früchten vorkommt. Lycopin ist ein mehrfach ungesättigtes Poly-

10 lyen und hat sich als sehr wirksamer natürlicher Radikalfänger erwiesen. Es kann daher besonders vorteilhaft in Kombination mit den oben erwähnten antioxidativen Vitaminen eingesetzt werden. Durch die Kombination mit Lycopin wird eine überraschend gesteigerte Wirksamkeit bei der Rheumatherapie und der begleitenden Behandlung im

15 Rahmen einer Krebstherapie erzielt. Der Mengenanteil des Carotinoids, wie Lycopin, als Bestandteil der Gesamtmenge an Antioxidantien liegt beispielsweise bei 5 bis 20 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmenge der wirksamen Bestandteile, noch besser bei 9 bis 16 Gew.-%.

20

Weitere Carotinoide, die wie Lycopin in den erfindungsgemäßen Zusammensetzungen als Antioxidantien eingesetzt werden können, sind α -, β -, γ -Carotin, Neurosporin, Phytofluen, Phytoen aus der Gruppe der Carotine und Xanthophyll, Violaxanthin, Crocetin, Astaxanthin, Capsanthin aus der Gruppe der Xanthophylle.

25

Außerdem können die erfindungsgemäßen Zusammensetzungen ein oder mehrere Flavonoide enthalten, die in Form von reinen Flavonoiden oder in Form von Naturprodukten, die Flavonoide enthalten, eingebracht werden. Flavonoide gehören zur Klasse der Polyphenole oder

30 Pflanzenphenole (PHP = Polyhydroxyphenole).

Die Flavonoide können erfindungsgemäß unter Flavonen, Flavonolen, Flavanolen, Isoflavanolen ausgewählt werden. Hierzu gehören neben Quercetin, Quercetinglykosiden, wie Rutin, die Flavanone Eriodictyol,

Hesperetin, Liquiritigenin, Naringenin, Pinocembrin, das Flavanolol Taxifolin, die Flavone Apigenin, Chrysin, Diosmetin, Eupatorin, Luteolin, Scutellarein, Scutellareintetramethylether, Sinensetin und die Flavonole Axillarin, Chrysoplenetin, Chrysoplenol, Eupaletin, Eupatoletin, Fisetin, Galangin, Gossypetin, Isorhamnetin, Jaceidin, Kämpferol, Myricetin, Patuletin, Quercetagenin, Rhamnetin, Robinetin, Spinacetin.

Erfindungsgemäß besonders bevorzugte Flavonoide sind: Quercetin, Hesperetin, Pinocembrin, Taxifolin, Chrysin, Luteolin, Kämpferol, Rhamnetin.

Als flavonoidhaltige Substanz(en) kommen Zwiebelpulver, Buchweizen-Extrakte, Traubenkernflavonoide und Zitrusflavonoide in Betracht. Die Traubenkern- und Zitrusflavonoide enthalten oligomere Procyanidine (OPC), die zur Gruppe der Flavonole gehören. Standardisiertes OPC enthält mindestens 50 % oder mehr Pinienrinden-OPC (*Pinus maritima*) und Traubenkern-OPC (*Vitis vinifera*). Traubenkern-OPC enthält z.B. bis zu 20 % Catechin, Epicatechin und Epigallocatechin, Pinien-OPC bis zu 10 % Catechin und bis zu 10 % Taxifolin. Diese oligomeren Procyanidine können ebenfalls wegen ihrer antioxidativen Wirkung in den erfindungsgemäßen Zusammensetzungen verwendet werden.

Besonders bevorzugt sind Quercetin und die Glykoside von Quercetin, wie z.B. Rutin (Rutosid). Rutosid wird üblicherweise als Venenmittel verwendet, zeigt aber, wie auch die anderen Flavonoide, auch überraschend gute Eigenschaften bei den erfindungsgemäßen Therapien, d.h. der Verwendung als bilanziertem Mikronährstoff in diätetischen Lebensmitteln zur Stärkung des Immunsystems, zur Stärkung der körpereigenen Abwehrkräfte, zur Behandlung von entzündlich-rheumatischen Erkrankungen und zur Regulation des Immunsystems in körperlichen und/oder psychischen Belastungssituationen.

Die Flavonoide und die flavonoidhaltigen Naturprodukte können einzeln oder als Gemisch aus zwei oder mehreren dieser Substanzen ver-

wendet werden. Sie werden vorteilhaft in einer Konzentration von 10 bis 50 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmenge an wirksamen Bestandteilen, verwendet. Größere und kleinere Konzentrationen sind aber ebenso denkbar. Bei Verwendung von Traubenkernflavonoiden und Piniennrinde kann die Tagesdosis vorteilhaft 150 mg betragen.

Sehr gute Ergebnisse werden bei der begleitenden Behandlung von Krebs und Rheuma, aber auch der Stärkung der körpereigenen Immunabwehr erzielt werden, wenn die erfindungsgemäßen Zusammensetzungen zusätzlich eine oder mehrere antioxidativ wirkende selenhaltige Substanzen, wie Selenhefe und/oder Alkalimetallselenite, wie Natriumselenit, Erdalkalimetallselenite, wie Magnesiumselenit, Ammoniumselenit, die entsprechenden Selenate oder Selenamino-säuren (Se-methionin, Se-Cystin) enthalten. Selen ist ein essentielles Spurenelement. Natürlich vorkommend ist es ein Bestandteil der Glutathionperoxidase, der Thioredoxin-Reduktase und der Thyroxin-5-Deiodase. Selen wirkt als intrazelluläres Antioxidans. Es wirkt als Radikalfänger Zellschädigungen durch Radikalbildner oder Lipidhydroperoxide entgegen. Selen moduliert z.B. die Funktion der Lymphozyten und kann die Aktivität der natürlichen Killerzellen steigern. Selen hat einen Einfluß auf den DNA-Reparaturmechanismus und kann bei der Auslösung der Apoptose beteiligt sein. In den erfindungsgemäßen Zusammensetzungen führt es zu einer synergistischen Steigerung der immunmodulatorischen Eigenschaften der Zusammensetzungen. Selen in seinen obigen Verbindungen ist erfindungsgemäß als essentielles Spurenelement mit antioxidativer Wirkung ein idealer Kombinationspartner mit den Antioxidantien Vitamin E und Vitamin C.

Natriumselenit ist besonders bevorzugt. Natriumselenit (ebenso andere Alkalimetall- und Erdalkalimetallselenite) wird nach der Verabreichung, insbesondere oralen Verabreichung, einer erfindungsgemäßen Zusammensetzung aufgrund seiner chemischen Struktur sehr gut resorbiert, und es entfaltet in den Zielzellen unmittelbar die gewünschte katalytische Aktivität. Natriumselenit verfügt demnach über eine be-

sonders gute Bioverfügbarkeit und über eine besonders hohe biologische Aktivität. Dies ist beispielsweise vorteilhaft, wenn eine Natriumselenit-haltige erfindungsgemäße Zusammensetzung verwendet wird, um die gesunden Körperzellen eines Krebspatienten bei der Durchführung einer Chemotherapie oder Strahlentherapie ohne zeitliche Verzögerung und hochwirksam vor den zellschädigenden Auswirkungen der Chemotherapie/Strahlentherapie zu schützen. Die schnelle Bioverfügbarkeit und die hohe biologische Aktivität von Natriumselenit gewährleisten, dass die Einnahme der erfindungsgemäßen Zusammensetzung am Tag der Krebstherapie zuverlässig in kurzer Zeit zu dem gewünschten Zellschutz führt. Das in Selenhefe enthaltene Selenmethionin muss dagegen erst in den anorganischen Precursor umgewandelt werden, bevor es im verfügbaren Selen-Pool aktiv werden kann. Die oben erwähnten Wirkungen treten also bei Selenhefe zeitlich verzögert ein. Außerdem besteht bei der langfristigen Gabe von Natriumselenit keine Gefahr einer Akkumulation von Selen in einer inaktiven und gegebenenfalls sogar gesundheitsschädlichen Form.

Nach der oralen Gabe von Natriumselenit kann bei Probanden eine signifikante Reduktion von Interleukin 4 (IL-4) und eine signifikante Erhöhung des Cytokins IFN- γ im Serum gemessen werden. Des Weiteren können nach oraler Gabe von Natriumselenit deutliche Veränderungen des Immunstatus festgestellt werden: Die CD8+-T-Zellen nehmen signifikant ab. Die bei chronischen Erkrankungen immer anzutreffende Störung der Immunbalance kann durch Natriumselenit in Richtung Immunhomöostase moduliert werden. Es kommt zu einem nachweisbaren Gleichgewicht zwischen T-Helferzellen vom Typ 1 (Th1), T-Helferzellen vom Typ 2 (Th2), cytotoxischen T-Zellen und CD8+-cytotoxischen T-Zellen.

Hydrolasen, genauer Proteasen, insbesondere Kombinationen von Proteasen, wie Bromelain + Papain oder Bromelain + Papain + Trypsin und/oder Chymotrypsin, verbessern durch ihre immunmodulatorische Wirkung die immunmodulatorischen Eigenschaften von Natriumsele-

nit. Die einseitige Hochstimulation des Immunsystems mit einem daraus resultierenden Ungleichgewicht der verschiedenen Immunsystemparameter kann durch die gleichzeitige Gabe von Natriumselenit zusammen mit Proteasen verhindert werden. Dieser positive synergistische Effekt kann bei allen chronischen Erkrankungen und Tumorerkrankungen ausgenutzt werden.

Die Selenite können in einer Konzentration von 0,001 bis 0,3 Gew.-% enthalten sein, besser 0,01 bis 0,1 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmenge an wirksamen Bestandteilen. Als besonders gut hat sich eine Tagestherapiedosis von 50 bis 300 µg erwiesen.

Eine weitere Stoffgruppe, die erfindungsgemäß in Kombination mit den Hydrolasen oder als bevorzugter Zusatz in den übrigen erfindungsgemäßen Zusammensetzungen verwendet wird, stellt die Gruppe der Aminosäuren dar. Glycin, L-Alanin, L-Serin, L-Threonin, L-Valin, L-Leucin, L-Isoleucin, L-Asparaginsäure, L-Asparagin, L-Glutaminsäure, L-Glutamin, L-Arginin, L-Lysin, L-Hydroxylysin, L-Ornithin, L-Citrullin, L-Cystein, L-Cystin, L-Methionin, L-Tyrosin, L-Phenylalanin, L-Tryptophan, L-Histidin, L-Prolin, L-Hydroxyprolin können einzeln oder in Kombination verwendet werden, ebenso deren pharmazeutisch und für Lebensmittel akzeptablen Ester und Salze, soweit sie Ester und Salze bilden.

Glycin, L-Arginin, L-Glutamin und L-Methionin haben sich als besonders vorteilhaft erwiesen. Am bevorzugtesten ist L-Arginin.

Aminosäuren haben ebenfalls eine Rolle in der Modulation des Immunsystems. Sie beeinflussen die Signalübertragung (Signaltransduktion) des Immunsystems über den Weg der Zelloberflächen- und Zytokinmodulation sowie der Beeinflussung des Redoxpotentials des Systems. Arginin ist bei der Synthese der Polyamine beteiligt. Diese wiederum sind maßgeblich an der Zellteilung, der DNA-Synthese und der Zellzyklusregulation beteiligt. Über diesen Mechanismus hat Arginin

auch einen Effekt auf die Proliferation von Lymphozyten, die zytolytische Kapazität von Makrophagen und NK-Zellen und auf den Zytokinhaushalt (IL1). Arginin ist der wichtigste endogene Ausgangsmetabolit für das Stickstoffmonoxid (NO) und hat darüber auch einen starken Einfluss auf die hämodynamische Situation. Bei akuten und chronischen Erkrankungen, auch Krebserkrankungen, kommt es zu einer Überexpression des Cytokins TGF- β . Die Aminosäure Arginin senkt am Ort der Entzündung lokal die Überexpression des Cytokins TGF- β . Dieser Effekt wird ebenfalls durch die erfindungsgemäße Kombination mit Proteasen sichergestellt.

Die Konzentration der Aminosäuren liegt vorteilhaft im Bereich von 5 bis 15 Gew.-%, noch besser 7 bis 12 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmenge an wirksamen Bestandteilen.

Aufgrund ihrer guten immunmodulatorischen Eigenschaften können die erfindungsgemäßen Zusammensetzungen weiterhin aus Hydrolasen und Polysacchariden bestehen oder bevorzugt derartige Polysaccharide in Kombination mit Antioxidantien enthalten, die unter Amylose, Pustulan, Dextran, Amylopektin, Cellulose, Arabanen, Arabinogalactan, Fructanen, Glucanen, wie β -Glucan, Mannanen, Glykogen, Chitin, Pektinen, Johannisbrotkernmehl, Tamarindenkernmehl, Guar einzeln oder im Gemisch ausgewählt werden, wobei β -Glucan besonders vorteilhafte Eigenschaften hat.

Sie werden vorzugsweise in einer Konzentration im Bereich von 5 bis 10 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmenge an wirksamen Bestandteilen, verwendet.

β -Glucan stimuliert die Makrophagenaktivität und führt zu einer Erhöhung der Zahl der NK-Zellen und der T-Lymphozyten. Als immunmodulierende Substanz stellt es somit einen optimalen Kombinationspartner für Proteasen dar, insbesondere in den oben angegebenen Zusammensetzungen (III), (V), (VI), (VIII) und (IX).

Zur Verbesserung der Funktion der Zellen, die dem Immunsystem zugehörig sind, können die erfindungsgemäßen Zusammensetzungen zusätzlich mit Mineralstoffen versetzt werden, wie Kalium, Calcium, Magnesium, Eisen, Zink, Mangan oder Germanium, jeweils in Form von anorganischen Salzen, Salzen organischer Säuren oder organischen Verbindungen, die diese Metalle in komplexierter Form enthalten. Zink- und Mangan-Verbindungen wirken als Coenzyme für die Proteasen und unterstützen so die biochemischen und physiologischen Zellvorgänge. Zink ist ein essentielles Spurenelement für den Eiweiß- und Nukleinsäurestoffwechsel. Es setzt Vitamin A in der Zelle in die Wirkform um. Zink zeigt einen deutlichen synergistischen Effekt mit Vitamin C. Germanium hat eine zentrale Rolle im Immunsystem, stimuliert die Interferonsynthese und ist wichtig bei allen immunologisch-getriggerten Erkrankungen. Germanium ist daher bei allen Tumorerkrankungen und rheumatischen Erkrankungen von Bedeutung.

Erfindungsgemäß sind die folgenden Wirkstoffe wegen ihres vorteilhaften Wirkungsspektrums aus medizinischer Sicht besonders bevorzugt: aus der Stoffklasse der

- Hydrolasen: Bromelain, Papain, Trypsin, Chymotrypsin, einzeln oder als Kombination von zwei bis vier Hydrolasen,
- Vitamine: Vitamin A, E und C, einzeln oder als Gemisch dieser Vitamine,
- Carotinoide: Lycopin, α -, β -, γ -Carotin, Xantophyll, einzeln oder als Gemisch dieser Carotinoide,
- selenhaltigen Substanzen: Natriumselenit,
- Flavonoide (Polyphenole – PHP): Hesperetin, Naringenin, Pino-cembrin, Taxifolin, Chrysin, Eupatorin, Luteolin, Chrysoplenetin, Chrysoplenol, Eupaletin, Galangin, Gossypetin, Kämperol, Quercetin, einzeln oder in Form eines Gemischs
- Aminosäuren: L-Arginin, L-Methionin, L-Glycin, L-Glutamin, einzeln oder in Kombination,

- Polysaccharide: Arabane, Fructane, Glucane, Mannane, Amylopektin, einzeln oder im Gemisch aus mehreren Polysacchariden
- Mineralstoffe/Spurenelemente: Kalium, Calcium, Magnesium, Eisen, Zink, Mangan oder Germanium, einzeln oder in Kombination.

5

Die Wirkung dieser Kombinationen aus Proteasen, Vitaminen, Aminosäuren und Spurenelemente auf das Immunsystem ist stärker als dies von den Einzelsubstanzen zu erwarten ist. Die Immunsystemhomöostase als Voraussetzung für ein ausbalanciertes Immunsystem kann mit Hilfe der erfindungsgemäßen Zusammensetzungen nach Reaktionen des Immunsystems auf akute oder chronische Störfaktoren deutlich schneller wieder erreicht werden, wenn die Stellglieder des Immunsystems, die Cytokine und die Zelloberflächen-Adhäsionsmoleküle, von allen Seiten her moduliert und beeinflusst werden. Dies gelingt effektiv in annehmbarer Zeit nur durch die obige Kombination verschiedener immunmodulierender Substanzen.

Im folgenden werden erfindungsgemäße Zusammensetzungen angegeben, die besonders vorteilhafte Eigenschaften haben. Sie haben hinsichtlich der wirksamen Bestandteile die folgende qualitative Zusammensetzung:

- Papain, Bromelain, Lycopin, Vitamin-E-acetat, Vitamin-A-acetat und Natriumselenit (vgl. Bsp. 1);
- Papain, Bromelain, Lycopin, Vitamin-E-acetat, β -Carotin, Traubenkernflavonoide und Natriumselenit (vgl. Bsp. 2);
- Papain, Bromelain, β -Carotin, Zitrus-Flavonoide, L-Arginin und β -Glucan (vgl. Bsp. 3).
- Papain, Bromelain, Vitamin-E-acetat, Rutin-haltiger Buchweizen-Extrakt, Quercetin-haltiges Zwiebelpulver und L-Arginin (vgl. Bsp. 4);

30

Diese erfindungsgemäßen Zusammensetzungen können außerdem eine oder mehrere tierische Proteasen enthalten, z. B.: Trypsin oder Chy-

motrypsin oder Pepsin; Trypsin + Chymotrypsin; Trypsin + Chymotrypsin + Pepsin; Chymotrypsin + Pepsin; Trypsin + Pepsin.

Die Mengenangaben folgen in den Beispielen 1 bis 4, die die gleichen Zusammensetzungen betreffen. Die Mengen, in denen diese wirksamen Bestandteile in den erfindungsgemäßen Zusammensetzungen enthalten sind, sind, wie weiter oben bereits für die Hydrolasen erwähnt, nicht kritisch. Die Untergrenze liegt bei den Mengen, unter denen die gewünschte Wirkung nicht mehr festgestellt wird. Als Obergrenze ist für den jeweiligen wirksamen Bestandteil die Menge anzusehen, ab der keine Steigerung der Wirkung mehr beobachtet wird.

Die erfindungsgemäßen Zusammensetzungen können durch einfaches Vermischen der wirksamen Bestandteile hergestellt werden und liegen dann in Form eines Pulvers vor. Sie können ausschließlich aus den angegebenen Wirkstoffen bestehen oder diese neben üblichen Hilfsstoffen enthalten. Für die Zubereitung bestimmter Darreichungsformen, wie Tabletten, Filmtabletten mit magensaftresistentem Überzug, Kapseln, Dragees, Brausetabletten, Suppositorien, Klysmen, werden sie aber mit üblichen galenischen Hilfsstoffen vermischt. Hierfür werden unter anderem verwendet: mikrokristalline Cellulose, Talkum, hochdisperses Siliciumdioxid, Stearinsäure, Magnesiumstearat, Magnesiumoxid, Fischgelatine, Crosspovidon, Calciumsilicate, Hydroxypropylcellulose, Hydroxymethylcellulose und Titanoxid. Die galenische Zubereitung der verschiedenen Darreichungsformen ist nicht kritisch und im Stand der Technik bekannt.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind weiterhin Lebensmittel, insbesondere für die ergänzende bilanzierte Diät, zur Stärkung der Immunabwehr bzw. der körpereigenen Abwehrkräfte, zur Behandlung von entzündlichen und entzündlich-rheumatischen Erkrankungen, zur Regulation des Immunsystems in körperlichen und/oder psychischen Belastungssituationen, zur Stärkung des Immunsystems vor, während und/oder nach einer tumorzerstörenden Behandlung oder zur Sen-

kung des Risikos von Tumorrezidiven und Zweitmalignomen. die eine der weiter oben beschriebenen erfindungsgemäßen Zusammensetzungen enthalten oder, wenn keine Zusatzstoffe verwendet werden, aus einer derartigen Zusammensetzung bestehen.

5

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind außerdem Arzneimittel, die eine wie weiter oben beschriebene erfindungsgemäße Zusammensetzung enthalten oder daraus bestehen, zur Stärkung der Immunabwehr bzw. der körpereigenen Abwehrkräfte, zur Behandlung von entzündlichen und entzündlich-rheumatischen Erkrankungen, zur Regulation des Immunsystems in körperlichen und/oder psychischen Belastungssituationen, zur Stärkung des Immunsystems vor, während und/oder nach einer tumorzerstörenden Behandlung oder zur Senkung des Risikos von Tumorrezidiven und Zweitmalignomen.

15

Gegenstand der Erfindung ist außerdem die Verwendung der erfindungsgemäßen Zusammensetzungen zur diätetischen Behandlung, insbesondere für die ergänzende bilanzierte Diät, zur Stärkung der Immunabwehr bzw. der körpereigenen Abwehrkräfte, zur Behandlung von entzündlichen und entzündlich-rheumatischen Erkrankungen, zur Regulation des Immunsystems in körperlichen und/oder psychischen Belastungssituationen, zur Stärkung des Immunsystems vor, während und/oder nach einer tumorzerstörenden Behandlung oder zur Senkung des Risikos von Tumorrezidiven und Zweitmalignomen.

25

Beispielhaft für die obigen Verwendungen wird die begleitende Therapie bei der Behandlung von Karzinomen angegeben, bei der die in Beispiel 1 angegebene Zusammensetzung verwendet werden kann. Mit der Zusammensetzung und den daraus herstellbaren Lebensmitteln wird eine gesunde und vollwertige Ernährung gewährleistet. Dies gilt sowohl für den Zeitraum vor, während als auch in definierten Zeiträumen nach der tumordestruktiven Therapie, z.B. einer Operation, Chemotherapie und/oder Strahlentherapie. Die durch Übelkeit, verminderte Nahrungsaufnahme, Erbrechen, Durchfall und Schwitzen

30

verursachte verminderte Aufnahme von Mikronährstoffen (z.B. Vitaminen, Spurenelementen) wird ausgeglichen. Dadurch wird die Toleranz des Patienten gegenüber der Behandlung verbessert, das Ansprechen auf die Therapie erhöht und die Lebensqualität des Patienten verbessert. Die Proteasen senken die Nebenwirkungen der Therapie, das Lycopin zeigt prophylaktische und therapeutische Effekte. Beispielsweise konnte die Senkung der Inzidenz und Aggressivität von Prostatakarzinomen festgestellt werden. Insgesamt wird die Wirksamkeit der tumordestruktiven Therapie verbessert.

Die Gabe der definierten bilanzierten Mikronährstoffe, wie Vitamin A, Vitamin E, Natriumselenit, Lycopin, Bromelain und Papain, kann in zwei Abschnitte unterteilt werden: einen ersten Abschnitt, der die aktive Behandlungsphase darstellt, mit einer erhöhten Dosis der Zusammensetzung, auf den ein zweiter Abschnitt folgt, in dem im Laufe von 4 Wochen eine Erhaltungsdosis verabreicht wird. Diese beträgt beispielsweise 50 % der Dosis der aktiven Behandlungsphase.

Schließlich betrifft die vorliegende Erfindung die Verwendung der weiter oben beschriebenen erfindungsgemäßen Zusammensetzungen zur Herstellung von Arzneimitteln für die oben angegebenen und sonstige Indikationen.

Im folgenden werden vier Beispiele für erfindungsgemäße Zusammensetzungen und ihre Indikationen angegeben.

Neben den wirksamen Bestandteilen enthalten die Zusammensetzungen übliche Zusatzstoffe bzw. Hilfsstoffe für die Formulierung von Lebensmitteln oder Arzneimitteln, nämlich mikrokristalline Cellulose, Talkum, hochdisperses Siliciumdioxid, Stearinsäure. Bei den Mengenangaben handelt es sich um Angaben in Milligramm, bezogen auf eine zu verabreichende Einzeldosis der jeweiligen Zusammensetzung.

Beispiel 1: Zusammensetzung für die Ergänzung der Ernährung bei einer tumordestruktiven Behandlung

– Papain	50
– Bromelain	50
– Lycopin	25
– Vitamin-E-acetat	72
– Vitamin-A-acetat	3
– Natriumselenit	0,042
– mikrokristalline Cellulose	186
– Talkum	10,9
– hochdisperses Siliciumdioxid	3
– Stearinsäure	10

- 5 Die Zusammensetzung wird zur unterstützenden therapeutischen Behandlung bei tumordestruktiven Behandlungen eingesetzt. Die obige Zusammensetzung wird maximal viermal täglich oral in Form von Tabletten verabreicht. Die Verabreichung erfolgt in Form eines Pulvers, Dragees, einer Tablette oder Filmtablette mit magensaftresistentem
10 Überzug.

Beispiel 2: Zusammensetzung zur Behandlung entzündlich-rheumatischer Erkrankungen

– Papain	33
– Bromelain	34
– Lycopin	16
– Vitamin-E-acetat	48
– β -Carotin	5
– Traubenkern-Bioflavonoid	33
– Natriumselenit	0,028
– mikrokristalline Cellulose	207
– Talkum	11,0
– hochdisperses Siliciumdioxid	3,0

– Stearinsäure	10
----------------------	----

Die Zusammensetzung wird in Form eines Lebensmittels als Pulver, Dragee, Tablette oder Filmtablette mit magensaftresistentem Überzug für die ergänzende bilanzierte Diät zur Behandlung von Erkrankungen im rheumatischen Formenkreises eingesetzt. Sie wird bis zu viermal täglich oral verabreicht.

Beispiel 3 Zusammensetzung zur Stärkung des Immunsystems

– Papain	33
– Bromelain	34
– β -Carotin	5
– Zitrus-Bioflavonoid (45 %)	33
– L-Arginin HCl	16
– β -Glucan	9,0
– mikrokristalline Cellulose	207
– Talkum	11,0
– hochdisperses Siliciumdioxid	3,0
– Stearinsäure	10

Die Zusammensetzung wird in Form eines Lebensmittels als Pulver, Dragee, Tablette oder Filmtablette mit magensaftresistentem Überzug für die ergänzende bilanzierte Diät zur Stärkung des Immunsystems verabreicht. Sie wird in ein bis vier Dosen pro Tag gegeben, von denen jede der obigen Dosierung entspricht.

Beispiel 4 Zusammensetzung für die ergänzende bilanzierte Diät zur Stärkung des Immunsystems, zur Stärkung der körpereigenen Abwehrkräfte und zur diätetischen Behandlung von entzündlich-rheumatischen Erkrankungen.

– Papain (Papaya-Extrakt)	50
– Bromelain (Ananas-Extrakt)	50

– Vitamin-E-acetat	50
– Buchweizen-Extrakt (Rutin)	100
– Zwiebelpulver (Quercetin)	50
– L-Arginin HCl	25
– Magnesiumoxid	50

Die Zusammensetzung wird in Form eines Pulvers, Dragees, einer Tablette oder Filmtablette mit magensaftresistentem Überzug als Lebensmittel für die Stärkung der Immunabwehr verwendet. Sie wird maximal viermal täglich oral verabreicht.

Patentansprüche

1. Zusammensetzung, die eine oder mehrere Hydrolasen und ein o-
der mehrere Antioxidantien, die unter antioxidativ wirkenden Vi-
5 taminen, Carotinoiden, selenhaltigen Substanzen, Ubichinonen
ausgewählt sind, enthält.
2. Zusammensetzung, die eine oder mehrere Hydrolasen und eine
oder mehrere Aminosäuren enthält.
- 10 3. Zusammensetzung, die eine oder mehrere Hydrolasen und ein o-
der mehrere Polysaccharide enthält.
4. Zusammensetzung, die ein oder mehrere Hydrolasen, ein oder
15 mehrere Aminosäuren und ein oder mehrere Polysaccharide ent-
hält.
5. Zusammensetzung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet,
daß sie ein oder mehrere Polyphenole, ein oder mehrere Flavonoi-
20 de und/oder eine oder mehrere flavonoidhaltige Substanzen ent-
hält.
6. Zusammensetzung nach Anspruch 1 oder 5, dadurch gekenn-
zeichnet, daß sie eine oder mehrere Aminosäuren und/oder ein
25 oder mehrere Polysaccharide enthält.
7. Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 2, 3 und 4, die ein
oder mehrere Flavonoide und/oder ein oder mehrere flavonoidhal-
tige Substanzen enthält.
- 30 8. Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch
gekennzeichnet, daß es sich bei der oder den Hydrolasen um
pflanzliche Proteasen und/oder tierische Proteasen handelt.

9. Zusammensetzung nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß die pflanzliche(n) Protease(n) unter Bromelain, Bromelain-haltigen Ananasextrakten, Papain, Papain-haltigen Papaya-Extrakten ausgewählt ist/sind und daß die tierische(n) Protease(n)
5 unter Trypsin und Chymotrypsin ausgewählt wird/werden.
10. Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 und 5 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß das/die antioxidativ wirkende(n) Vitamin(e) unter Vitamin A, C und E und den Estern von Vitamin A und E ausgewählt wird/werden.
10
11. Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 und 5 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß die antioxidativ wirkende(n) selenhaltige(n) Substanz(en) unter Selenhefe, Alkalimetallseleniten, wie
15 Natriumselenit, Erdalkalimetallselenite, wie Magnesiumselenit, oder Ammoniumselenit, und den entsprechenden Selenaten ausgewählt wird/werden.
12. Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 5 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß das oder die Flavonoide unter Flavonen, Flavonolen, Flavanolen, Isoflavanolen ausgewählt wird/werden.
20
13. Zusammensetzung nach Anspruch 12, wobei es sich bei den Flavonoiden um Quercetin, Rutin, Hesperetin, Pinocembrin, Taxifolin, Chrysin, Luteolin, Kämpferol, Rhamnetin handelt.
25
14. Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 5 bis 11, wobei die flavonoidhaltige(n) Substanz(en) unter Zwiebelpulver, Buchweizen-Extrakten, Traubenkernflavonoiden und Zitrusflavonoiden ausgewählt ist (sind).
30
15. Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1, 5, 6 und 8 bis 14, wobei es sich bei dem Ubichinon um das Coenzym Q10 handelt.

16. Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1, 5, 6 und 8 bis 15, wobei es sich bei den Carotinoiden um Carotin, Lycopin, Neurosporin, Phytofluen, Phytoen, Xanthophyll, Violaxanthin, Crocetin, Astaxanthin, Capsanthin handelt.
17. Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 2, 4, 6 bis 16, dadurch gekennzeichnet, daß die Aminosäure(n) unter L-Arginin und dessen Säureadditionssalzen, Glycin, L-Glutamin und dessen Amid, L-Methionin ausgewählt wird (werden).
18. Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 3, 4, 6 bis 17, dadurch gekennzeichnet, daß das oder die Polysaccharide unter Amylose, Pustulan, Dextran, Amylopektin, Cellulose, Arabanen, Fructanen, Glucanen, wie β -Glucan, Mannanen, Glykogen, Chitin, Pektinen ausgewählt sind.
19. Zusammensetzung nach Anspruch 1, die Papain, Bromelain, Lycopin, Vitamin-E-acetat, Vitamin-A-acetat und Natriumselenit als wirksame Bestandteile enthält.
20. Zusammensetzung nach Anspruch 5, die Papain, Bromelain, Lycopin, Vitamin-E-acetat, β -Carotin, Traubenkernflavonoide und Natriumselenit als wirksame Bestandteile enthält.
21. Zusammensetzung nach Anspruch 5, die Papain, Bromelain, Vitamin-E-acetat, einen Rutin-haltigen Buchweizen-Extrakt, Quercetin-haltiges Zwiebelpulver und L-Arginin als wirksame Bestandteile enthält.
22. Zusammensetzung nach Anspruch 6, die Papain, Bromelain, β -Carotin, Zitrus-Flavonoide, β -Glucan und L-Arginin als wirksame Bestandteile enthält.

23. Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 19 bis 22, die enthält: Trypsin oder Chymotrypsin oder Pepsin; Trypsin + Chymotrypsin; Trypsin + Chymotrypsin + Pepsin; Chymotrypsin + Pepsin; Trypsin + Pepsin.

5

24. Lebensmittel für die Nahrungsergänzung, insbesondere die ergänzende bilanzierte Diät, zur Stärkung der Immunabwehr bzw. der körpereigenen Abwehrkräfte, zur Behandlung von entzündlichen und entzündlich-rheumatischen Erkrankungen, zur Regulation des Immunsystems in körperlichen und/oder psychischen Belastungssituationen, zur Stärkung des Immunsystems vor, während und/oder nach einer tumorzerstörenden Behandlung oder zur Senkung des Risikos von Tumorrezidiven und Zweitmalignomen. das eine Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 23 enthält oder aus einer derartigen Zusammensetzung besteht.

10

15

25. Arzneimittel, das eine Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 23 enthält oder aus einer derartigen Zusammensetzung besteht, zur Stärkung der Immunabwehr bzw. der körpereigenen Abwehrkräfte, zur Behandlung von entzündlichen und entzündlich-rheumatischen Erkrankungen, zur Regulation des Immunsystems in körperlichen und/oder psychischen Belastungssituationen, zur Stärkung des Immunsystems vor, während und/oder nach einer tumorzerstörenden Behandlung oder zur Senkung des Risikos von Tumorrezidiven und Zweitmalignomen.

20

25

26. Verwendung einer Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 23 für die Nahrungsergänzung, die diätetische Behandlung, insbesondere für die ergänzende bilanzierte Diät, zur Regulation des Immunsystems in körperlichen und/oder psychischen Belastungssituationen, zur Stärkung der Immunabwehr bzw. der körpereigenen Abwehrkräfte, zur Behandlung von entzündlichen und entzündlich-rheumatischen Erkrankungen, zur Stärkung des Immunsystems vor, während und/oder nach einer tumorzerstörenden

30

den Behandlung oder zur Senkung des Risikos von Tumorreziden-
ven und Zweitmalignomen.

27. Verwendung einer Zusammensetzung nach einem der Ansprüche
5 1 bis 23 zur Herstellung des Arzneimittels nach Anspruch 25.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No

PCT/EP2004/005213

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

IPC 7 A61K38/46 A61K38/48 A61K31/122 A61K31/198 A61K31/715
 A61K31/716 A61K31/717 A61K31/718 A61K31/721 A61K31/722
 A61K31/732 A61K31/733 A61K31/07 A61K31/355 A61K31/375

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 7 A61K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, MEDLINE, EMBASE, BIOSIS, CHEM ABS Data, SCISEARCH

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO 02/07768 A (PITMAN BRADFORD D) 31 January 2002 (2002-01-31) page 1, line 26 - page 2, line 21 page 5 - page 8; claims 1-37	1-27
X	WO 03/004041 A (HAMBROOK JOANNE ; GREENHAVEN LTD (NZ)) 16 January 2003 (2003-01-16) page 8, line 30 - page 10; claims 1-21	1,3, 5-16, 18-27
X	US 6 280 728 B1 (RANSBERGER KARL ET AL) 28 August 2001 (2001-08-28) column 3; claims 1-6 ----- -/-	1,3, 5-10, 12-15, 18-27

☒ Further documents are listed in the continuation of box C.☒ Patent family members are listed in annex.

* Special categories of cited documents :

- *A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- *E* earlier document but published on or after the international filing date
- *L* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- *O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- *P* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

- *T* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- *X* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- *Y* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.
- *&* document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

4 October 2004

Date of mailing of the international search report

18/10/2004

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2
 NL - 2280 HV Rijswijk
 Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
 Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Markopoulos, E

Box II.1

Although claim 26 relates to a method for treatment of the human or animal body, the search was carried out and was based on the stated effects of the compound or composition.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)

This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:

1. ☒ Claims Nos.:
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:

Although claim 26 relates to a method for treatment of the human or animal body, the search was carried out and was based on the stated effects of the compound or composition.
2. ☐ Claims Nos.:
because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3. ☐ Claims Nos.:
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).

Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)

This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:

1. ☐ As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. ☐ As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3. ☐ As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. ☐ No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:

Remark on Protest☐
☐

The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.

No protest accompanied the payment of additional search fees.

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	GB 1 390 542 A (OTSUKA KAGAKU YAKUHIN) 16 April 1975 (1975-04-16) claims 1-10 -----	3,8,9, 18,24-27
A	STAUDER G ET AL: "STRAHLENTHERAPEUTISCHE NEBENWIRKUNGEN BEI ABDOMINALKREBSPATIENTEN UND DEREN REDUKTION DURCH HYDROLYTISCHE ENZYM-PRAEPARATE RADIATION INDUCED ADVERSE REACTIONS IN ABDOMINAL CANCER PATIENTS AND THEIR REDUCTION BY HYDROLYTIC ENZYMES" DEUTSCHE ZEITSCHRIFT FUER ONKOLOGIE, HEIDELBERG, DE, vol. 23, no. 1, 1991, pages 7-16, XP001121080 ISSN: 0931-0037 page 7 page 14 - page 15 -----	1-27

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No
PCT/EP2004/005213

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 0207768	A	31-01-2002	AU WO	7794001 A 0207768 A1	05-02-2002 31-01-2002
WO 03004041	A	16-01-2003	WO	03004041 A1	16-01-2003
US 6280728	B1	28-08-2001	DE EP	19804742 A1 0943337 A2	12-08-1999 22-09-1999
GB 1390542	A	16-04-1975	JP DE	54043074 B 2218162 A1	18-12-1979 02-11-1972

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP2004/005213

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES

IPK 7 A61K38/46 A61K38/48 A61K31/122 A61K31/198 A61K31/715
A61K31/716 A61K31/717 A61K31/718 A61K31/721 A61K31/722
A61K31/732 A61K31/733 A61K31/07 A61K31/355 A61K31/375

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 7 A61K

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, MEDLINE, EMBASE, BIOSIS, CHEM ABS Data, SCISEARCH

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	WO 02/07768 A (PITMAN BRADFORD D) 31. Januar 2002 (2002-01-31) Seite 1, Zeile 26 - Seite 2, Zeile 21 Seite 5 - Seite 8; Ansprüche 1-37	1-27
X	WO 03/004041 A (HAMBROOK JOANNE ; GREENHAVEN LTD (NZ)) 16. Januar 2003 (2003-01-16) Seite 8, Zeile 30 - Seite 10; Ansprüche 1-21	1,3, 5-16, 18-27
X	US 6 280 728 B1 (RANSBERGER KARL ET AL) 28. August 2001 (2001-08-28) Spalte 3; Ansprüche 1-6	1,3, 5-10, 12-15, 18-27
	----- -/-	



Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen



Siehe Anhang Patentfamilie

* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :

A Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist

E älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist

L Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)

O Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht

P Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist

T Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist

X Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden

Y Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist

Z Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

4. Oktober 2004

Absenddatum des internationalen Recherchenberichts

18/10/2004

Name und Postanschrift der internationalen Recherchenbehörde
Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
Fax: (+31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

Markopoulos, E

C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	GB 1 390 542 A (OTSUKA KAGAKU YAKUHI) 16. April 1975 (1975-04-16) Ansprüche 1-10	3, 8, 9, 18, 24-27
A	----- STAUDER G ET AL: "STRAHLENTHERAPEUTISCHE NEBENWIRKUNGEN BEI ABDOMINALKREBSPATIENTEN UND DEREN REDUKTION DURCH HYDROLYTISCHE ENZYM-PRAEPARATE RADIATION INDUCED ADVERSE REACTIONS IN ABDOMINAL CANCER PATIENTS AND THEIR REDUCTION BY HYDROLYTIC ENZYMES" DEUTSCHE ZEITSCHRIFT FUER ONKOLOGIE, HEIDELBERG, DE, Bd. 23, Nr. 1, 1991, Seiten 7-16, XP001121080 ISSN: 0931-0037 Seite 7 Seite 14 - Seite 15 -----	1-27

WEITERE ANGABEN

PCT/ISA/ 210

Fortsetzung von Feld II.1

Obwohl Anspruch 26 sich auf ein Verfahren zur Behandlung des menschlichen/tierischen Körpers bezieht, wurde die Recherche durchgeführt und gründete sich auf die angeführten Wirkungen der Verbindung/Zusammensetzung.

Feld II Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1)

Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:

1. ☒ Ansprüche Nr. —
weil sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich
Obwohl Anspruch 26 sich auf ein Verfahren zur Behandlung des menschlichen/tierischen Körpers bezieht, wurde die Recherche durchgeführt und gründete sich auf die angeführten Wirkungen der Verbindung/Zusammensetzung.
2. ☐ Ansprüche Nr.
weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
3. ☐ Ansprüche Nr.
weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.

Feld III Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 3 auf Blatt 1)

Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:

siehe Zusatzblatt

1. ☐ Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchegebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche.
2. ☒ Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchegebühr gerechtfertigt hätte, hat die Behörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
3. ☐ Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchegebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
4. ☐ Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchegebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt:

Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs

- ☐ Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt.
☐ Die Zahlung zusätzlicher Recherchegebühren erfolgte ohne Widerspruch.

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT I

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP2004/005213

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
WO 0207768	A	31-01-2002	AU WO	7794001 A 0207768 A1	05-02-2002 31-01-2002
WO 03004041	A	16-01-2003	WO	03004041 A1	16-01-2003
US 6280728	B1	28-08-2001	DE EP	19804742 A1 0943337 A2	12-08-1999 22-09-1999
GB 1390542	A	16-04-1975	JP DE	54043074 B 2218162 A1	18-12-1979 02-11-1972